RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

(1) Nº de publication :

(A n'utiliser que pour les commandes de reproduction).

2 336 708

PARIS

A1

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

21	N° 76 39131
<u>6</u> 4	Matière à copier photosensible renfermant une combinaison synérgique d'initiateurs.
(51)	Classification internationale (Int. Cl. ²). G 03 C 1/68.
2 28 28 39 39	Date de dépôt
(1)	Date de la mise à la disposition du public de la demande
79	Déposant : HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT, résidant en République Fédérale d'Allemagne
72	Invention de :
73	Titulaire : Idem (71)
. @	Mandataire : Armengaud Aîné, 21, boulevard Poissonnière, 75002 Paris.

REFERENCE: **B05**

La présente invention concerne de nouvelles matières à copier photosensibles, qui peuvent être utilisées industriellement sous forme de couches solides ou sous forme d'une préparation liquide et qui sont constituées essentiellement par au moins un liant polymère, au moins un composé polymérisable à insaturation éthylénique et un système photo-initiateur formé d'au moins deux photo-initiateurs. Par composés polymérisables à insaturation éthylénique, on entend tant des monomères polyfonctionnels de faible poids moléculaire, capables de subir une polymérisation par addition, que des composés polyinsaturés de poids moléculaire élevé, qui subissent la photoréticulation.

Comme photo-initiateur pour la photopolymérisation de composés insaturés, on a décrit des substances des classes les plus diverses :

10

Il est connu d'utiliser des chalcones, des cétones ou des dicétones aromatiques, des quinones polynucléaires du type de l'anthraquinone ou de phénanthrène-quinone, des dérivés de benzanthrone ou des dérivés d'aza-benzanthrone, des composés nitrés-aromatiques, des composés hétérocycliques à cycles à six chaînons, comme par exemple les acridines, les phénazines, les quinoxalines, les quinazolines, les composés de pyrylium et les composés de thiapyrylium, les composés hétérocycliques à cycle à cinq chaînons, comme par exemple les benzothiazoles, les benzoxazoles ou les benzimidazoles, et les colorants organiques comme par exemple l'éosine, le bleu de méthylène ou la fuschine comme photo-initiateurs.

Ces photo-initiateurs ne conviennent, en raison de leur structure moléculaire, très souvent que pour des couches tout-à-fait particulières et perdent dans une grande mesure leur efficacité dans d'autres compositions polymérisables.

Dans de nombreux cas, il est nécessaire d'utiliser des quantités importantes d'un initiateur pour obtenir des densités élevées de réticulation, de sorte que la solubilité de l'initiateur dans la matière à copier photosensible limite sa possibilité d'utilisation.

On observe souvent une compatibilité insuffisante, en particulier dans le cas où la matière à copier est soumise à des variations élevées de température dans des conditions insatisfaisantes de stockage ou de transport. Il se produit une exsudation et/ou une cristallisation du photo-initiateur, ce qui a pour conséquence une diminution de la sensibilité à la lumière, diminue parfois

considérablement l'adhérence et altère fortement l'aptitude au stockage de la matière à copier.

On connaît par la demande de brevet allemand n° 2.060.575 publiée avant l'examen, l'utilisation de cétones insaturées du type :

$$R - (CH = CH)_n - C - (CH = CH)_m - R'$$

5

25

comme photo-initiateur dans des matières à copier contenant des monomères comportant des groupes vinyle ou vinylidène. La photosensibilité des couches produites uniquement avec ces derniers composés n'est pas tout-à-fait satis
10 faisante même dans le cas de l'utilisation de quantités élevées et leur utilisation en combinaison avec des composés particuliers connus comme photoconducteurs à partir du brevet allemand n° 1.137.625, comme par exemple des composés hétérocycliques polynucléaires substitués de manière appropriée, comportant des groupes présentant une activité de donneur d'électrons, ne satisfait pas non plus à l'exigence d'une photosensibilité pratique élevée accompagnée simultanément d'une densité élevée de réticulation, comme elle est requise pour des matériaux photorésistants qui doivent résister à des bains galvaniques agressifs.

La présente invention avait de ce fait pour but de trouver un système de photo-initiateur présentant une bonne compatibilité avec tous les ingrédients présents dans la matière à copier, lequel peut être utilisé de préférence pour la photopolymérisation d'acrylates et d'alcoylacrylates monomères de faible poids moléculaire et lequel confère à la présente matière à copier une photosensibilité pratique très bonne, accompagnée d'une densité de réticulation élevée.

On a maintenant trouvé que la photosensibilité pratique de matières à copier contenant comme photo-initiateurs des composés de formule générale et I (voir ci-dessous) à côté d'un liant/d'acrylates ou d'alcoylacrylates monomères, est augmentée avec un effet de synergie par addition d'un deuxième photo-initiateur constitué par un type de composé de formule II (voir ci-dessous), dont le groupe carbonyle est lié directement ou par l'intermédiaire d'un groupe vinyle avec un groupe p-dialcoylamino-aryle.

L'invention concerne une matière à copier photosensible contenant au moins un liant polymère, au moins un composé à insaturation éthylénique ayant au moins deux doubles liaisons polymérisables par addition, et un système de photo-initiateur, et est caractérisée en ce que le système de photoinitiateur utilisé est constitué par au moins deux composants a et b, où a) est au moins un composé de formule générale I:

dans laquelle:

5

10

15

20

25

35

R₀ est un atome d'oxygène ou de soufre ou un groupe NR₁ et
R₁ est un atome d'hydrogène, un radical hydrocarburé saturé ou insaturé, non substitué, ayant de l à 6 atomes de carbone, un radical hydrocarburé saturé ou insaturé ayant de l à 6 atomes de carbone, substitué par un groupe hydroxyle, alcoxyle, alcoxycarbonyle, acyle, acyloxy et/ou un atome d'halogène, un groupe aralkyle ayant de 7 à 10 atomes de carbone, un groupe acyle ayant de 2 à 18 atomes de carbone ou un groupe polyalkylène-oxyde de formule générale :

$$-(C_a^H_{2a}-O)_n-C_a^H_{2a}-OCH_3$$

dans laquelle:

<u>a</u> est un nombre compris entre 2 et 4, et <u>n</u> un nombre compris entre 1 et 10, et

R₂ est un atome d'hydrogène, un groupe alcoyle, un groupe alcoyle ayant de l à 6 atomes de carbone, ou un atome d'halogène, et

b) est au moins un composé de formule générale II :

$$\begin{array}{c|c}
R_3 & \text{CH=CH}_x - C - R_5 \\
R_4 & O
\end{array}$$
(II)

30 dans laquelle:

R₃ est un groupe alcoyle ayant de l à 6 atomes de carbone,
R₄ est un groupe alcoyle ayant de l à 6 atomes de carbone,
R₅ est de l'hydrogène, un groupe alcoyle ayant de l à 6 atomes de carbone,
un groupe alcoyle dont le groupe alcoyle comporte de l à 4 atomes de
carbone, un groupe aryle ayant de 6 à 12 atomes de carbone ou un

groupe dialcoylaminostyryle et,

X est égal à 0 ou 1.

Pour des composés du type 6-oxo-anthra(1, 9-cd)pyrazole-2 (6H) (formule I; $R_0 = NR_1$) l'hydrogène, des groupes alcoyle inférieurs non substitués ayant de l à 6 atomes de carbone, de préférence de 2 à 4 atomes de carbone, ainsi que des groupes alcoyle substitués par des groupes hydroxyle, alcoxyle, alcoxycarbonyle, de préférence éthoxycarbonyle, acyle ou par de l'halogène, de préférence du chlore ou du brome, ayant de l à 6, de préférence de 2 à 4 atomes de carbone, entrent en ligne de compte comme substituants en position 2 (= R_1), les chiffres l à 6 indiquant le nombre d'atomes de carbone disposés en chaîne droite dans le groupe alcoyle substitué.

Son en outre appropriés comme substituants en position 2, le groupe allyle, un groupe aralcoyle ayant de 7 à 10 atomes de carbone, de préférence le groupe benzyle ou tolyle, et un groupe acyle ayant de 2 à 18 atomes de carbone. Comme groupes acyle, on préfère les groupes allant de l'acétyle au stéaryle, les groupes benzoyle, méthoxybenzoyle, éthoxybenzoyle,/benzosulfonyle ou tosyle.

Le substituant R₂ dans le cycle à six chaînons du squelette de base de l'anthracène (formule I; R_O = O, S, NR₁) peut se trouver en position 7, 8, 9 ou 10, de préférence en position 10, et peut être un atome d'hydrogène, ou d'halogène, de préférence du chlore ou du brome, ou un groupe alcoxyle, de préférence méthoxy ou éthoxy, ou alcoyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, de préférence méthyle ou éthyle.

Pour des composés du type de formule II, des groupes alcoyle inférieurs, non substitués ayant de 1 à 6, de préférence de 1 à 4 atomes de carbone, qui peuvent être à chaîne droite ou ramifiée, entrent en ligne de compte comme substituants pour R₃ et R₄, ceux-ci pouvant être identiques ou différents.

Le substituant R₅ peut être un atome d'hydrogène, un groupe alcoyle inférieur ayant de l à 6, de préférence de l à 4 atomes de carbone, un groupe alcoxyle, de préférence méthoxy, éthoxy, isopropoxy, propoxy ou butoxy, un groupe aryle ayant de 6 à 12 atomes de carbone, de préférence phényle, ou un groupe aryle substitué, de préférence tolyle, dialcoylaminophényle ou anisyle ou un groupe dialcoylaminostyryle.

L'indice x peut être égal à 0 ou 1, de préférence à 0.

On peut utiliser individuellement, conformément à l'invention, par

35

.

exemple des composés de formule I où R_0 est le groupe NR_1 . Comme substituants en position 2, sont appropriés les groupes suivants :

où
$$R_3 = H$$
, OCH_3 , OC_2H_5 , CH_3 à C_4H_9 , halogène

οù

R₂ = H. OCH₃, OC₂H₅ o on C1,

On présère les composés du type de la formule I indiqués

au tableau.

TABLEAU I

N° du composé	R _C	Substituants R 1	R ₂
1 1	0	•	н
1 2	\$	•	н
1 3 .	NR ₁	Н	н
i 4	NR	CO-C6H5	н
1 5	NR	CO-C6H4 - P-OCH3	н
1 6	NR ₁	CO-C ₁₇ H ₃₅	н
1 7	NR	CO-C7H15	н
1. 8	NR,	CO-C3H,	н
1 9	NR,	CO-C2H5	н
1 10	NR	60-CH ₃	н
111 .	NR	502-C6H4 . p - CH3	н.
1 12	NR ₁	n-C ₄ H ₉	н .
Í 13	NR ₁	1-C4H9	н
I 14	NR	Allyl	н ·
1 15	NR _T	Benzy1	Н
1 16	NR ₁	CH2-COOC2H5	. н
1 17	NR ₁	CH2-CO-C6H5	Н
1 18	NR ₁	CH2CH(OH)CH2CH3	н .
I 19	NR	н	0C2H5
1 20	NR	CO-C6H5	0C2H5
1 21	NR	CO-C6H4 P - OCH3	0C2H5
1 22	NR ₁	CO-C ₁₇ H ₃₅	0¢2 ^H 5
I 23	NR	CO-C7H15	0C2H5
1 24	NR	CO-C2H5	0C2H5
1 25	NR	CO-CH ₃	^{0C} 2 ^H 5
1 26	NR ₁	Benzy1	0C2H5

Tableau I (suite)
-------------	--------

N° du composé		Substituants		
	R ₀	R ₁	R ₂	
1 -27	NR	CH2-CO-0-C2H5	0C2H5	
1 28	NR	CH2-CO-C6H5	°C2H5	
I 29	NR	СH ₂ -СH(OH)-СH ₂ -СH ₃	0C2H5	
1 30	NR ₁	. Ж	Ç1	
1 31	NRi	сн ₂ -сн(он)сн ₂ сн ₃	C1 "	
1 32	NR ₁	CH2-CH(OH)-CH2C1	Cl	
1 33	NR	CO-CH3	C١	
•				

Comme composés de formule II, on peut par exemple utiliser conformément à l'invention, les composés énumérés dans le tableau II cidessous.

TABLEAU II

N° du composé		•	Substituants	
	R ₃	R _{.4}	R ₅	ж
11 1	СНЗ	CH3	p-C6H4N(CH3)2	0
11 2	CH3	CH ₃	OCH ₃	0
II 3	CH3	CH ₃	осн ₂ сн ₃	0
11 4	- CH3	CH3	0-1-C ₃ H ₇	. 0
11 5	CH3	CH3	0C4H9	. 0
11 6	CH3	CH3	CH ₃	. 0
11 7	CH3	CH3	C ₂ H ₅	. 0
11 8	CH3	CH ₃	1-C ₃ H ₇	0
11 9	CH3 -	CH3	C6H5	• 0 ·
01 11	CH3	CH ₃	H	0
11 11	CH3	CH3	CH=CH-C6H4-p-N(CH3)2	1
11 12	СНЗ	CH ₃	C ₆ ·H ₅	1
11 13	CH3	CH ₃	p-C ₆ H ₄ OCH ₃	. 1
ĬI 14	C2H5	C2H5.	C ₆ H ₅	0
II 15	C.2H5	C ₂ H ₅	p-C6H4 . N . (C2H5)2	0

15

20

25

Le mécanisme de l'effet de synergie n'est pas connu. Du fait de la combinaison conforme à l'invention des composés de formule I avec les composés de formule II, on obtient de manière surprenante, dans nombre de cas, une augmentation de la photosensibilité qui atteint un ordre de grandeur supérieur à la somme des effets individuels des composant individuels utilisés.

Même si tous les composés de formule II comportent un groupe pdialcoylaminophényle, la présence de ce groupe seule n'est pas suffisante pour prédire un effet de synergie pour des composés de ce type.

Cela ressort du fait que le composé I 18 ne forme pas avec les com10 posés A, B ou C, une combinaison photo-initiatrice prossédant un effet de synergie. Soit l'activité du composé I 18 n'est pas augmentée par les trois composés mentionnés (A, B), soit elle se trouve même diminuée (C).

A:
$$CH = CH CH_3$$

$$B_1 \qquad \begin{array}{c} CH_1 \\ N \\ S \end{array} \longrightarrow CH = N \begin{array}{c} CH_1 \\ CH_2 \end{array}$$

C:
$$\begin{bmatrix} & & \\$$

La nette augmentation de l'effet photo-initiateur des composés de formule I avec les composés de formule II est d'autant plus surprenante.

L'effet de synergie est très marqué pour tous les rapports de mélange, ce qui ressort nettement de l'exemple 4 figurant ci-dessous.

Les rapports en poids des composés utilisés de formule I et de for30 mule II varient dans de larges limites et sont compris entre 2:98 et 98:2. On
préfère les limites comprises entre 80:20 et 20:80, en particulier entre 40:60
et 60:40.

Des matières à copier conformes à l'invention contiennent comme constituants essentiels, des liants, des composés organiques polymérisables

liquides et/ou solides et des mélanges de photo-initiateurs des deux types décrits ci-desus des formules I et II.

Comme monomères sont appropriés les composés à insaturation éthylénique comme par exemple les esters de l'acide acrylique et de l'acide méthacrylique qu'on trouve dans le commerce, entre autres, les esters du diéthylèneglycol, du triéthylèneglycol, du tétra-éthylèneglycol et du polyéthylèneglycol, du triméthyloléthane et du triméthylolpropane, le diacrylate de diglycérine, le diacrylate d'éther de gafacol et de glycérine, le diacrylate de néopentylglycol, le diacrylate de 2, 2-diméthylolbutanol-(3), les esters insaturés de pentaérythrite, comme décrits dans le brevet des Etats-Unis d'Amérique n° 3.261.686, les produits de la réaction de triméthylolpropane, d'oxyde d'alcoylène et d'acides acryliques ou méthacryliques conformément au brevet des Etats-Unis d'Amérique n° 3.380.831 et les acrylates ou méthacrylates de polyesters contenant les groupes hydroxyle. Ces derniers et d'autres monomères qui conviennent à l'utilisation dans les couches de photopolymère conformes à l'invention, sont par exemple décrits dans les brevets des Etats-Unis d'Amérique n° 2.760.863 et 3.060.023.

On peut utiliser de la même manière les monomères contenant des groupes uréthane connus par la demande de brevet allemand OS n° 2.064.079, ou hien les monomères contenant le groupe biuret :

connus par la demande de brevet allemand OS n° 2.361.041.

Comme le montre cette énumération, l'invention n'est pas limitée à

25 l'utilisation d'un monomère polymérisable spécifique quelconque, il suffit que
le monomère comporte au moins deux doubles liaisons éthyléniques et soit
capable de subir une polymérisation par addition. Lorsqu'on utilise des composés poly-insaturés de poids moléculaire élevé, ceux-ci doivent être euxmêmes accessibles à la photoréticulation ou doivent être accessibles ensemble

30 avec un monomère de faible poids moléculaire, à la polymérisation par addition. Pour l'utilisation dans les matières à copier photosensibles, sont par
exemple appropriés les composés insaturés énumérés ci-dessous :

Les polycinnamates de vinyle et les prépolymères d'esters insaturés, par exemple le prépolymère d'isophtalate de diallyle ou les allylimides poly35 mères décrits dans la demande de brevet allemand OS n° 2.203.732, ainsi que

les polyvinylacétals avec des groupes vinylidène extra-linéaires conformément au brevet des Etats-Unis d'Amérique n° 2.902.710.

Les monomères mise en oeuvre, soit du commerce, soit fabriqués par l'entreprise elle-même, contiennent normalement de faibles quantités (environ de 50 à 100 ppm) d'un inhibiteur empêchant une polymérisation induite thermiquement.

Lorsque les matières à copier conformes à l'invention doivent supporter des conditions extrêmes de stockage, la quantité de l'inhibiteur ajouté peut être augmentée à 1 %, par rapport au monomère utilisé.

Comme inhibiteurs thermiques, sont appropriés entre autres les composés suivants:

p-méthoxyphénol, hydroquinone, alcoyl-quinones et alcoyl-hydroquinones, aryl-quinones et aryl-hydroquinones, tert.-butylcatéchol, pyrogallol, résinate de cuivre, naphtylamines, \(\beta-naphtol, chlorure cuivreux, 2, 6-di-tert.-butyl
15 p-crésol, phénothiazine, pyridine, nitrobenzène et dinitrobenzène, p-toluquinone, chloranile ainsi que les colorants de thiazine comme par exemple le bleu G de thionine.

Les matières à copier photopolymérisables peuvent en outre contenir, de manière connue, un ou plusieurs liants, par exemple des polyamides

20 solubles dans des solvants, des polyacétates de vinyle, des polyacrylates ou
polyméthacrylates de méthyle, des polyvinylbutyrals, des éthers de cellulose
ou des esters de cellulose, des éthers de polyalcoylène, des polymères de
condensation de glycols avec des diacides, des copolymérisats de styrène/
anhydride maléique solubles ou gonflables ou ramolissables dans les alcalis,

25 les copolymérisats d'éthylène et d'anhydride maléique ou de méthacrylate
d'alcoyle et d'acide méthacrylique conformément à la demande de brevet allemand OS n° 2.064.080, des terpolymères de styrène, de méthacrylate d'alcoyle et d'acide méthacrylique conformément à la demande de brevet allemand
OS n° 2.363.806, les copolymérisats de méthacrylate de méthyle et de N-(p30 toluènesulfonyl)carbamate de (β-méthacryloxy)éthyle conformément à la demande de brevet allemand OS n° 2.027.466, des résines maléiques, des résines
de terpène-phénol et des substances analogues.

Etant donné que le développement est souvent effectué au moyen de révélateurs aqueux-alcalins, on utilise de préférence des liants qui sont solubles dans les alcalis ou qui peuvent être ramollis dans des alcalis aqueux.

Comme exemples de tels liants, on peut citer les copolymérisats de styrène et d'anhydride maléique et de méthacrylate d'alcoyle avec l'acide méthacrylique, les terpolymères de styrène, de méthacrylate d'alcoyle et d'acide méthacrylique, les résines maléiques ainsi que les copolymères décrits dans la demande de brevet allemand OS n° 2.205.046.

On peut en outre ajouter aux matières à copier des plastifiants, des agents produisant l'adhérence, des donneurs d'hydrogène, des capteurs d'oxygène, des colorants, des pigments, des agents formant les couleurs, des agents d'absorption des rayons ultraviolets et des agents de réglage sensitométrique.

Le type et la quantité de ces additifs sont déterminés par le domaine d'application prévu pour la matière à copier conforme à l'invention. En outre il y a lieu de prendre soin que les substances ajoutées n'absorbent pas de proportionstrop élevées de la lumière actinique requise pour le processus d'initiation et qui ne diminuent pas ainsi la sensibilité pratique à la lumière.

appropriés
Comme plastifiants, on peut citer par exemple le phtalate de dibutyle, l'adipate de diiso-octyle, les esters nitriques, les phosphates d'alcoyle
et d'aryle, les paraffines chlorées, les glycols ou les polyols aliphatiques.
Si l'on veut assurer une aptitude impeccable au stockage en présence d'une
humidité élevée de l'air, on utilise de préférence des plastifiants insolubles
dans l'eau.

Les agents produisant l'adhérence sont toujours utilisés lorsque les matières à copier photosensibles sont soumises à des contraintes particulières, comme par exemple lors de l'utilisation comme matériaux photo25 résistants. Comme agents produisant l'adhérence se sont révélés avantageux, dans ce cas, les silanes organiques monomères ou polymères, les composés hétérocycliques contenant de l'azote, tels que ceux décrits dans les brevets des Etats-Unis d'Amérique n° 3.645.722, 3.622.234 et 3.827.908, les mercaptans hétérocycliques connus de la demande de brevet allemand OS n° 2.028.773, ainsi que les anilides des acides mercapto-alcanoiques connus de la demande de brevet allemand OS n° 2.448.821 ou les esters mercapto-alcanoiques connus de la demande de brevet allemand OS n° 2.448.850.

Comme donneurs d'hydrogène, il y a lieu d'utiliser de manière connue, par exemple des substances avec des groupes éther aliphatiques ou des composés \(\beta\)-dicarbonylés cycliques. Eventuellement cette fonction peut aussi

être remplie par des liants ou par le substance polymérisable, lorsque ceux-ci possèdent un atome d'hydrogène labile.

Les matières à copier photopolymérisables peuvent en outre contenir des colorants et/ou des pigments qui peuvent agir tant comme agents de contraste que comme agents de renforcement de la couche. Les colorants entrant en ligne de compte sont par exemple indiqués dans les brevets des Etats-Unis d'Amérique n° 3.218.167 et 3.884.963.

Les matières à copier conformes à l'invention, peuvent en outre contenir des agents d'absorption UV, qui servent comme filtres de protection contre la formation d'un halo. Des substances appropriées non colorantes sont par exemple décrites dans la demande de brevet allemand OS n° 2.243.182.

Conformément à l'invention, on préfère la répartition pondérale suivante des constituants les plus importants dans la matière à copier photosensible, les pourcentages indiqués étant des pourcentages en poids par rapport totale à la teneur/en solides :

liant 15 - 99 %; monomères 1 - 75 %; mélange de photo-initiateus 0, 1 - 10 %; donneur d'hydrogène 0, 5 - 10 %; plastifiant 0 - 15 %; agent produisant l'adhérence 0 - 15 %; colorant ou pigment 0 - 30 %.

20

35

Les matières à copier photosensibles conformes à l'invention peuvent être utilisés industriellement sous forme d'une solution ou d'une dispersion, par exemple sous forme d'un laque dite à copier, qui est déposée par l'utilisateur lui-même sur un support individuel, comme on a par exemple l'habitude de le faire pour l'attaque chimique des formes d'impression, pour la production des circuits copies ou des patrons, pour la production d'inscriptions sur des plaques, de formes sérigraphiques et d'articles analogues, et est exposée et développée suivant l'image, après le séchage. Dans ce cas, on dissout les constituants de la matière à copier conforme à l'invention dans un solvant approprié. Comme solvants sont appropriés les alcools, les cétones, les esters, les éthers, les amides, les hydrocarbures et les enhatances analogues. Les éthers partiels des glycols ou des céto-alcools se sont révélés comme des solvants favorables; le choix du solvant dépend cependant dans une grande mesure du choix du liant.

La matière à copier photosensible conforme à l'invention peut cependant également être mise dans le commerce, en particulier sous forme d'une couche photopolymérisable solide se trouvant sur le matériel de support

pour la fabrication de formes d'impression, d'images en relief, de réserves d'attaques chimiques, de patrons, de matrices, de formes sérigraphiques, de copies individuelles et d'articles analogues. Une application particulièrement importante est constituée par des plaques d'impression présensibilisées aptes au stockage pour l'impression à plat, en relief et en creux.

Le dépôt du revêtement sur le matériel de support a lieu à partir de solvants organiques correspondants ou de mélanges de solvants, c'està-dire par coulée, pulvérisation ou immersion.

Comme supports de couche sont par exemple appropriés le magnésium, le zinc, le cuivre, l'aluminium rendu rugueux mécaniquement, chimiquement ou électrochimiquement, l'aluminium anodisé, l'acier, mais également les feuilles en polyester ou en acétate, les gazes de perlon, etc... dont la surface peut être soumise si nécessaire à un traitement préalable. Le matériel de support peut dans ce cas remplir le rôle d'un support définitif ou d'un support intermédiaire dont on transfère la matière à copier photosensible sur la pièce à travailler au moyen d'un laminage. Pour la fabrication de couches épaisses de photopolymère, dont l'épaisseur peut être de quelques dixièmes de millimètres, la matière à copier conforme à l'invention peut aussi être malaxée, sans dissolution dans un solvant, par exemple dans un dispositif à trois cylindres et peut être pressée hydrauliquement sur la feuille de support pendant 1 minute à 90°C avec une force de 30.000 à 50.000 kg.

20

30

En général, il est avantageux de mettre les matières à copier photosensibles conformes à l'invention à l'abri de l'oxygène atmosphérique, pendant l'exposition, lorsque la réticulation est produite uniquement par la poly-25 mérisation des monomères à insaturation éthylénique, étant donné que cet oxygène est fixé très facilement par les radicaux se formant dans la couche et que ceux-ci sont désactivés. Une telle mise à l'abri est obtenue d'une manière simple au moyen d'un couche formant barrière, imperméable à l'oxygène, comme elle est par exemple décrite dans le demandes de brevets allemands OS n° 1.572.153 et 2.036.585.

Dans le cas où l'on utilise dans la matière à copier photosensible un composé de poids moléculaire élevé accessible à une réaction de réticulation photochimique et que la réticulation n'est pas produite exclusivement ou de manière prédominante par des acrylates ou des acrylates d'alcoyle de faible 35 poids moléculaire, une telle couche formant barrière n'est pas requise, étant donné que cette photo réticulation conduit, également en présence d'oxygène,

à la différenciation désirée entre les emplacements impressionnés et non impressionnés.

Le matériel d'enregistrement fabriqué avec les matières à copier photosensibles sert d'une part à la création d'images sur des supports appro-5 priés ou de feuilles réceptrices, d'autre part à la préparation de reliefs qui sont utilisés comme formes d'impression, formes sérigraphiques, réserves, ou comme articles analogues. En outre, il est cependant également possible d'utiliser les matières à copier photosensibles pour la formulation de laques durcissant sous l'effet des rayons ultraviolets, qui peuvent être utilisés comme pro-10 tection superficielle, ou pour la formulation d'encres d'impression durcissant sous l'action d'un rayonnement ultraviolet, qui ne sèchent pas physiquement et qui ne sont pas réticulées chimiquement avec formation de liaisons transversales induite par l'oxygène. Le séchage a lieu photochimiquement et de ce fait particulièrement rapidement et sans pollution de l'environnement.

Les formes d'impression, les formes sérigraphiques, les réserves et les articles analogues sont produits à partir des matérieux d'enregistrement appropriés de la manière habituelle dans la pratique, c'est-à-dire qu'après exposition sous un original approprié, on élimine les emplacements sans image qui sont restés solubles par traitement avec des solvants appropriés, par exem-20 ple des solutions alcalines aqueuses.

Le développement peut cependant aussi être obtenu au moyen d'autres procédés, c'est-à-dire en utilisant d'autres différences physiques connues dans la pratique entre les emplacements à image durcis et les emplacements sans image non durcis, par exemples des différences en ce qui concerne le point 25 de fusion, l'état collant, l'adhérence, la transparence optique et les propriétés analogues.

L'invention sera maintenant expliques plus en détail au moyen des exemples non limitatifs suivants.

Toutes les indications de quantités sont en poids, sauf indication 30 contraire.

Les dénominations p.p. (parties en poids) et p.v. (parties en volume) sont dans le rapport g/cm³.

Exemple 1

15

On dissout 140,0 p.p. d'un copolymère formé de 85,8 p.p. de 35 méthacrylate de méthyle et de 12,5 p.p. d'acide méthacrylique ayant un poids moléculaire moyen de 35000 et un indice d'acide de 86, 140,0 p.p. de tracrylate de pentaérythrite, et 1,5 p.p. d'acétate de tri-/4-(méthyl-phénylamino)phényl/-méthyle dans 1400,0 p.p. de monoéthyléther d'éthylèneglycol.

A une série de telles solutions, on ajoute chaque fois 7,0 parties en poids d'un initiateur ou un mélange de 3,6 p.p. d'un initiateur de formule I et de 3,5 p.p. d'un initiateur de formule II.

On filtre les solutions et on les projette au moyen d'une centrifugeuse à plaques (100 tours/minute) sur une feuille en aluminium rendue rugueuse électrochimiquement et on sèche.

Après le séchage, on revêt les échantillons de plaques d'une solution aqueuse de :

2,0 p.p. de carboxyméthylcellulose

1,0 p.p. de sucre de canne

1,0 p.p. de saponine et

0, 12 p.p. d'acide sorbique dans

267, 0 p.p. d'eau

5

10

15

(environ 0, 6 g/m²), on sèche et on expose chaque fois pendant 2 minutes sous un coin à demi-teintes ayant 21 gradations fabriqué par la Société Eastman Kodak Co., dont l'écart de densité est compris entre 0,05 et 3,05, avec des accroissements de densité de 0,15 (Kodak, Photographic Step Tablet N° 2). Comme source lumineuse, on se sert d'une lampe à lumière ponctuelle Xenokop de 8000 W (distance de 72 cm).

On applique alors par frottement sur les plaques un révélateur

25 constitué par 1,5 p.p. de métasilicate de sodium monohydraté, 0,3 p.p. de polyéthylèneglycol 6000, 0,06 p.p. d'acide lévulique, et 0,03 p.p. d'hydroxyde de strontium octahydraté dans 100 p.p. d'eau, ayant un pH de 11,9 pendant 30 secondes pour l'élimination des emplacements sans image et on rince ensuite à l'eau. Si l'on traite les couches à copier de cette manière, les gradations de coin Kodak entièrement reproduits fournissent une mesure de l'activité d'initiation des initiateurs ou des mélanges d'initiateurs examinés, c'est-à-dire que la photosensibilité pratique est d'autant plus élevée que le nombre de gradations de coin est plus élevé.

Dans le tableau III, on montre pour les combinaisons d'initiateurs 35 examinées dans chaque cas, le nombre de gradations du coin entièrement reproduits, sans tenir compte des gradations de transition subséquents avec une coloration partielle. Les photosensibilités de deux gradations contigues se distinguent par un facteur V2, la gradation 0 correspond à la densité optique 0,05 (absorption propre du matériel de la pellicule).

TABLEAU III

Types d'initiateur :		N° de l'essai	gradations.de coin
I	II _.		
1 9	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	1	1
I 14		2	1
1 15		3	3
•	11 1	4	1
	11 3	5	0
	11 6	6	O
	11 9	7	0
	11 15	8	1
1 9	11 1	9 .	7
1 9	11 3	10	8
1 9	11 6	11	9
1 9	11 9	12	6
1 9	11 15	13	3
1 14	11 1	14	6
1 14	· II 3	. 15	10
1 14	11 6	16	10
1 14	11 9	17	7
I 14	II 15	18	5
I 15	11 1	19	.8
1 15	. 11 3	20	. 8
1 15	11 6	. 21	8
1 15	11 9	22	9
. 1 15	11 15	23	4

Exemple 2

5

15

Cet exemple montre l'influence de différents composés de formule II sur un composé défini de formule I (I 18).

On dissout:

140,0 p.p. d'un copolymère formé de 85 p.p. de méthacrylate de méthyle et de 15 p.p. d'acide méthacrylique ayant un poids moléculaire moyen de 43.000 et un indice d'acide de 86,

140, 0 p.p. de triacrylate de triméthyloléthane, et

1,5 p.p. d'un colorant azoique bleu obtenu par copulation du sel

de 2,4-dinitro 6-chloro-benzènediazonium avec la 2-méthoxy 5-acétylamino
N-cyano-éthyl-N-hydroxyéthylaniline dans

1400,0 p.p. de monoéthyléther d'éthylèneglycol.

A une série de telles solutions, on ajoute soit 5,0 p.p. d'un seul initiateur, / 5,0 p.p. d'un mélange de 2,5 p.p. du composé de formule I 18 et de 2,5 p.p. de différents composés de formule II.

On filtre les solutions et on les projette au moyen d'une centrifugeuse à plaques (100 tours/minute), sur une feuille en aluminium rendue rugueuse par voie électrochimique et anodisée.

Après le séchage, on revêt les échantillons de plaque d'une solu-

20 tion de:

3,5 p.p. d'alcool polyvinylique et 1,0 p.p. de lauryl-éther-sulfate de sodium dans 96,5 p.p. d'eau,

qui présente une viscosité d'environ 16 cP et on sèche. Le traitement ulté-25 rieur a lieu comme décrit dans l'exemple 1. Le tableau IV donne la photosensibilité relative des échantillons ainsi obtenus.

Tableau IV gradations de coin N° de l'essai Types d'initiateur П 1 24 30 1 18 0 25 . 11 14 0 11 11 26 aucune image 27 112 11 15 28 0 29 11 12 35

Tableau IV (suite)

	Types d'initi	iateurs	N° de l'essai	gradations de coin
	I	П		
		11 13	30	0
5		11 6	31	0
	1 18	11 14	32	7
	1 18	11 11	33	4
	1 18	11 2	34	12
	1 18	11 15	35	8
10	1 18	11 12	36	5
	1 18	11 13	37	6
	1 18	11 6	. 38	11

Exemple 3

20

15 Cet exemple sert à montrer l'influence d'un seul composé initiateur de formule II sur différents composés initiateurs de formule I.

L'essai est effectué de manière entièrement analogue à l'exemple 2. Comme initiateurs de formule I, on utilise différents composés, comme initiateurs de formule II, on se sert du composé II 1.

Les résultats sont indiqués dans le tableau V.

TABLEAU V

	Types d'initi	pes d'initiateur N° de l'essai		gradation de coin
	<u> </u>	П		
	1 1 .		. 39	1
25	1 9		40	. 5
	1 17		41	4
	1 18		42	1 ·
	1 28		43	•0
		11 1	44	. 1
30	1 1	. 11 1	. 45	. 10
	1 .9	11 1	46	12
	1 17	11-1	. 47	·12
	1 18	11 1	48	. 11
	1 28	11 1	49	8
35				

Exemple 4

5

10

15

Cet exemple montre les limite dans lesquelles on peut faire varier me rapport de mélange des deux composants du système des initiateurs, sans que l'on perde leffet de synergie.

On dissout:

140, 0 p.p. d'un copolymère formé de 85 p.p. de méthacrylate de méthyle et de 15 p.p. d'acide méthacrylique ayant un poids moléculaire approximatif moyen de 43.000,

140, 0 p.p. de triacrylate de triméthyloléthane et 1,5 p.p. du colorant bleu décrit dans l'exemple 2, dans 1400, 0 p.p. de monoéthyléther d'éthylèneglycol.

A une série de telles solutions, on ajoute chaque fois 5,0 p.p. de l'initiateur I 1 ou de l'initiateur II 1, ou

5,0 p.p. de mélanges de ces deux initiateurs.

L'essai est effectué de manière entièrement analogues aux exemples 2 et 3. Les résultats des essais sont indiqués dans le tableau VI.

			Tableau VI	
	Types d'initiat	eur	N° de l'essai	Gradations de coin
	Ϊl	п 1		
20	5,0 p.p.		39	. 1
	4,0 p.p.	1,0p.p.	50	8
	3,0 p.p.	2,0 p.p.	51	9
	2,5 p.p.	2,5 p.p.	45	. 10
	2,0 p.p.	3,0 p.p.	52	11
25	1,0p.p.	4,0 p.p.	53	10
	0,5 p.p.	4,5 p.p.	54	9
	0,25 p.p.	4,75 p.p.	55	8.
	· • • •	5,0 p.p.	44	1 .
			•	

Exemple 5

30

Dans cet exemple on compare des composés de formule I portant des substituants différents en position 10.

On dissout:

140,0 p.p. d'un copolymère formé de 87,5 p.p. de méthacrylate de méthyle et de 12,5 p.p. d'acide méthacrylique ayant un poids moléculaire moyen de 35.000;

140,0 p.p. de triacrylate de triméthyldéthane et 1,0 p.p. du colorant bleu décrit dans l'exemple 2,

dans

5

1400, 0 p. p. de monoéthyléther d'éthylèneglycol.

A une série de ces solutions, on ajoute :

5,0 parties en poids d'un seul initiateur ou chaque fois

2,5 parties en poids de deux initiateurs.

L'évaluation a lieu comme indiqué à l'exemple 1. Les résultats sont réunis dans le tableau VII.

Types d'initi	iateur .	N° de l'essai	Gradations de coin
I	II		
1 18		56	1
1 18	11 1	57	9
1 29		58	aucune image
1 29	11 1	. 59	4 .
1 31		60	1
1 31	11 1	61	. 6
	11 1	62	1
	1 1 18 1 18 1 29 1 29 1 31	I II 1 18 1 18 1 18 1 1 1 1 29 1 29 1 1 1 1 31 1 31 1 1 1	I II 1 18 56 1 18 11 1 57 1 29 58 1 29 11 1 59 1 31 60 1 31 11 1 61

20 Exemple 6

25

Cet exemple montre que l'effet de synergie des systèmes d'initiateurs conformes à l'invention agit pleinement même dans des matières à copier photosensibles, contenant des composés polyinsaturés de poids moléculaire élevé.

On prépare différentes solutions à partir de 360,0 p.p. de prépolymérisat d'isophtante de diallyle et 90,0 p.p. de triacrylate de pentaérythrite dans 2900,0 p.p. de 2-méthyl 2-méthoxypentanone-4.

On ajoute aux solutions individuelles soit 16,0 p.p. d'un seul initiateur, soit 8,0 p.p. de chacun des deux initiateurs de formule I et de formule II

30 à utiliser en mélange et on agite, jusqu'à ce que les substances solides se soient dissoutes. On filtre les solutions et on les projette au moyen d'une centrifugeuse à plaques à 100 tours/minutes sur une feuille en aluminium rendue rugueuse par voie mécanique. Après séchage pendant 15 minutes à 50°C, on les expose sous un coin gris à demi-teintes ayant 21 gradations (Kodak Photographic Step Tablet

n° 2) à une lampe à lumière ponctuelle à xénon de 8000 W à une distance de 72 cm dans un cadre copieur à vide.

Après l'exposition, on traite les échantillons pendant 60 secondes dans un bain de 1, 1, 1-trichloréthane et ensuite on les arrose avec du solvant pur. On traite ensuite la plaque pendant 45 secondes avec le liquide d'attaque chimique décrit dans la demande de brevet allemand OS n° 1.940.280, en utilisant un tempon en peluche, le liquide d'attaque chimique étant formé de :

80,0 p.v. de gomme arabique (14° Bé)
12,0 p.v. d'acide phosphorique (à 85 %)
0,2 p.v. de HF (50 %)
0,5 p.v. de H₂O₂ (à 30 %), et
7,3 p.v. d'eau.

On enduit ensuite les emplacements en image d'encre grasse.

La comparaison des photosensibilités relatives a lieu d'une manière exacte
ment identique à l'exemple I.

Les résultats de l'évaluation sont indiqués dans le tableau VIII.

Tableau VIII

	Type d'initiateur I		N° de l'essai	Gradations de coin
20		11 1 (8, 0 p.p.)	63	8
		11 1 (16, 0 p.p.)	64	8 ·
	1 2		65	4 ·
	1 2	11 1	66	13
	1 4		67	7
25	1 4	. 11-1	68	14
	1 6		69	6
	1 6	11 1	70	15
	1 7		. 71	5
	1 7	11 1	72	13
30	1 8		73	8
	1 8	11 1	74	13
	19 .		75.	. 8
	1 9	11 1	76 .	15
	1 12	•	77	. 3
35		11 1	78.	14

Ta	ble	eau	<u> VIII</u>	(suite)
_		***		

	Type d'initiateurs I II		N° de l'essai	Gradations en coin	
	1 13	<u> </u>	79	3	
5	1 13	11 1	80	13	
_	1 15	•	81	8	
	1 15	11 1	82	15	
	1 16	•	83	7 .	
	1 16	11 1	84	. 16	
10	1 17		85	7	
	1 17	11 1	86	15	
	1 24		87	3	
	1 24	11 1	88	13	
٠	1, 29		89	. 3	
15	1 29	11 1	90	13	
	1 30		9.1	1	
	1 30	11 1	92	14	
	1 33		93	. 6	
	1 33	11 1	94	16	

20 Exemple 7

On filtre la solution décrite dans l'essai n° 32, tableau IV

formée de :

140, 0 p.p. d'un copolymère de 85 p.p. de méthacrylate de méthy-

le et de

25

15 p.p. d'acide méthacrylique,

140,0 p.p. de triacrylate de trimétyloléthane,

1,5 p.p. de colorant bleu décrit dans l'exemple 2,

2,5 p.p. du composé I 18 et

2,5 p.p. du composé II 14 dans

30

1400,0 p.p. du monoéthyléther d'éthylèneglycol,

et on la projette au moyen d'une centrifugeuse à plaques à 100 tours/minute sur une feuille en aluminium rendue rugueuse par voie électrochimique et anodisée. Après le séchage de la plaque revêtue dans une étuve de séchage à circulation d'air, on revêt celle-ci de la solution décrite à l'exemple 2, formée

d'alcool polyvinylique et de lauryl-éther-sulfate de sodium dans de l'eau et on sèche à nouveau.

Après exposition de la plaque dans un dispositif d'exposition à xénon de 8 kW (distance de 72 cm) sous un modèle négatif, on développe la plaque, au moyen d'un tampon à peluche, avec la solution de révélateur alcalin, décrite à l'exemple l, formée de métasilicate de sodium, de polyéthylèneglycol 6000, d'acide lévulique et d'hydroxyde de strontium dans de l'eau. Après essuyage avec une solution d'acide phosphorique à 1 %, on encre les emplacements à image avec une encre grasse.

Au moyen de cette forme d'impression planographique, on imprime plusieurs dizaines de milliers d'exemplaires impeccables sur une presse offset.

Exemple 8

5

10

20

25

30

On filtre une solution de :

15 140,0 p.p. d'un copolymère formé de 85 p.p. de méthacrylate de méthyle et de 15 p.p. d'acide méthacrylique (PM = 43.000)

140,0 p.p. de triacrylate de triméthyloléthane,

1, 6 p.p. du colorant bleu décrit à l'exemple 2,

2,5 p.p. du composé I 9, et

2,5 p.p. du composé II 2 dans

1400,0 p.p. du monoéthyléther d'éthylèneglycol et

on projette au moyen d'une centrifugeuse à plaques sur la surface en chrome d'une plaque en laiton à chromage mat et on sèche ensuite la plaque.

On revêt ensuite la plaque de la solution décrite à l'exemple 2 d'alcool polyvinylique et de lauryl-éther-sulfate de sodium dans de l'eau et on sèche à nouveau.

Après une exposition pendant 2 minutes sous un modèle positif dans un cadre de copieur (lampe à lumière ponctuelle à xénon de 8 kW, distance de 72 cm), on développe avec la solution de révélateur aqueuse alcaline décrite à l'exemple 1, par essuyage au moyen d'un tampon en peluche.

On élimine ensuite pendant 2 minutes la couche de chrome au moyen d'un liquide d'attaque chimique pour le chrome qu'on trouve dans le commerce, contenant 42, 4 % de CaCl₂, 9, 8 % de ZnCl₂ et 10, 8 % de HCl et 37 % de H₂O. Après rinçage à l'eau, on élimine la couche à copier par immersion dans de l'acétone et on traite l'image par une encre grasse après l'avoir encore une fois rincée et puis essuyée avec de l'acide phosphorique dilué à 1 %. On obtient une plaque d'impression planographique impeccable à plusieurs métaux, permettant l'obtention d'un nombre de tirages très élevé. Exemple 9

Dans la demande de brevet allemand OS n° 2.203.732 (exemple 12) on décrit la préparation d'un composé photoréticulable formé d'un polymère de méthylvinyléther/anhydride maléfque) et d'allylamine.

On dissout:

600,0 p.p. de ce polymérisat,

100,0 p.p. de triacrylate de triméthyldéthane

8,0 p.p. du composé I l et

8,0 p.p. du composé II I dans

1400, 0 p.p. de méthyléthylcétone,

on dépose sur un tissu en nylon (environ 80 mailles/cm) et on sèche. Après 4 minutes d'exposition du tissu revêtu de manière à former une image, sous 15 un modèle positif au moyen d'une lampe à xénon de 8 kW à une distance de 72 cm, on développe l'image dans l'acétone. On obtient un patron sérigraphique utilisable.

Exemple 10

On prépare une solution de revêtement formée de :

400,0 p.p. d'un copolymérisat de styrène/anhydride maléique,

200, 0 p.p. d'un copolymérisat d'a-méthylstyrène/vinyltoluène,

25,0 p.p. d'un polyvinylbutyral ayant un poids moléculaire moyen compris entre 30.000 et 35.000,

500, 0 p.p.de triacrylate de triméthylolpropane,

25

20

10

1,0 p.p. du composé I l

4,0 p.p. du composé II 1 dans

2000, 0 p. p. de méthyléthylcétone et

200, 0 p.p. du monoéthyléther d'éthylèneglycol,

et on filtre.

On revêt de cette solution une feuille en cuivre d'une épaisseur de 35 microns doublant un papier en résine phénolique. Après séchage, on applique sur la couche un revêtement en alcool polyvinylique de 1 à 2 microns d'épaisseur.

On expose la plaque en cuivre revêtue sous un modèle négatif
d'une image de montage pendant 2 minutes au moyen d'une lampe à xénon de

8 kW, on développe ensuite avec le révélateur aqueux alcalin mentionné à l'exemple 1 et on soumet finalement à une attaque chimique à 50°C au moyen d'une solution de FeCl, dans de l'eau.

Le cuivre est alors éliminé aux emplacements dénudés et il en résulte une plaque conductrice comme on l'utilise dans l'industrie électrique.

Exemple 11

On dissout:

700,0 p.p. d'un terpolymère formé de 25 p.p. d'acide méthacrylique, 62,5 p.p. de méthacrylate de n-hexyle et de 12,5 p.p. de méthacrylate de méthyle comme liant,

560, 0 p.p. d'un monomère comme décrit dans l'exemple 1 de la demande de brevet allemand OS n° 2.064.079 (produit de réaction de diisocyanate de 2, 2, 4-triméthyl-hexaméthylène avec le méthacrylate de β -hydroxyéthyle)

15

10

15,0 p.p. de diméthacrylate de triéthylèneglycol,

2,0 p.p. du colorant bleu décrit dans l'exemple 2,

5,0 p.p. du composé I 28, et

5,0 p.p. du composé II 6, dans

2500,0 p.p. de méthyléthylcétone, et

200,0 p.p. d'acool éthylique.

20

On filtre la solution et on en revêt une feuille de support en téréphtalate de polyéthylène de telle manière que le poids sec de la couche soit de 32 g/m^2 .

On applique la feuille revêtue au moyen d'un dispositif de laminage qu'on trouve dans le commerce sur la surface en cuivre d'un stratifié de cuivre-papier dur.

Après exposition pendant 2 minutes du stratifié sous un modèle positif d'une image de montage (lampe à xénon, 8 kW), on élimine la feuille de protection et on développe l'image de circuit dans une solution de carbonate de sodium à 0,8 %.

On renforce ensuite par voie galvanique les voies conductrices en cuivre et on les munit ensuite selon cette même technique d'un revêtement en plomb-étain.

On élimine la couche résistante par immersion dans de l'acétone.

35 Par élimination du cuivre sans revêtement dans une solution de FeCl₃, on termine la fabrication photomécanique de la plaque conductrice.

REVENDICATIONS

1. Matière à copier photosensible contenant au moins un liant polymère, au moins un composé à insaturation éthylénique ayant au moins deux doubles liaisons polymérisables par addition et un système de photo-initiateurs, caractérisé en ce que le système de photo-initiateurs utilisé est constitué par au moins deux composants a et b, <u>a</u> étant au moins un composé de formule générale :

dans laquelle:

15

20

25

30

35

R représente O, S ou NR et

R₁ est un atome d'hydrogène, un radical hydrocarburé saturé ou insaturé, non substitué ayant de 1 à 6 atomes de carbone, un radical hydrocarburé saturé ou insaturé, ayant de 1 à 6 atomes de carbone, substitué par un groupe hydro-xyle, alcoxyle, alcoxycarbonyle, acyle, acyloxy et/ou un atome d'halogène, un groupe aralkyle ayant de 7 à 10 atomes de carbone, un groupe acyle ayant de 2 à 18 atomes de carbone, ou un groupe polyalkylène-oxyde de formule générale:

$$-(C_aH_{2a}-O)_n-C_aH_{2a}-OH$$

$$-(C_aH_{2a}-O)_n-C_aH_{2a}-OCH_3$$

dans laquelle a est un nombre compris entre 2 et 4, et n un nombre compris entre 1 et 10, et

R₂ est un atome d'hydrogène, un groupe alcoxyle, un groupe alcoyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, ou un atome d'halogène, et

b au moins un composé de formule générale :

dans laquelle:

R₃ est un groupe alcoyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone,

R₄ est un atome alcoyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone et

R₅ est de l'hydrogène, un groupe alcoyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, un groupe alcoxyle dont le groupe alcoyle comporte de 1 à 4 atomes de carbone, un groupe aryle ayant de 6 à 12 atomes de carbone ou un groupe dialcoylaminostyryle, et

x estégal à 0 ou l.

5

- 2. Matière à copier photosensible selon la revendication 1, caractérisée en ce que le rapport en poids des composés de formule I et II est compris entre 2:98 et 98:2.
- Matière à copier photosensible selon la revendication 1 ou 2,
 caractérisée en ce qu'elle est présente sous forme d'une couche photosensible sur un support.
 - 4. Matière à copier photosensible selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce qu'elle se trouve sous forme d'une solution dans un solvant.

PATENT SPECIFICATION

(11) 1 576 217

(21) Application No. 54129/76 (22) Filed 24 Dec. 1976 (31) Convention Application No. 2 558 813

(31) Convention Application No. 2 : (32) Filed 27 Dec. 1975 in

(33) Fed. Rep. of Germany (DE)

(44) Complete Specification published 1 Oct. 1980

(51) INT CL3 C08F 2/50; G03C 1/68, 1/71

(52) Index at acceptance

5

10

15

20

25

30

35

C3P 402 408 414 504 510 528 538 540 544 546 HL G2C 1A1 1D3D 1E1F 1G1 1G3 1G5 1G7 1GX C6A



5

10

15

20

25

30

35

40

45

(54) LIGHT-SENSITIVE COMPOSITIONS

(71) We, HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT, a Body Corporate organised according to the laws of the Federal Republic of Germany, of 6230 Frankfurt/Main 80, Federal Republic of Germany, do hereby declare the invention, for which we pray that a patent may be granted to us, and the method by which it is to be performed, to be particularly described in and by the following statement:—

This invention relates to light-sensitive compositions which may be supplied either in the form of solid layers or as liquid preparations and which comprise at least one ethylenically unsaturated polymerizable compound and a photoinitiator

system and, optionally, at least one polymeric binder.

Within the term "ethylenically unsaturated polymerizable compounds" there are included low molecular weight polyfunctional monomers capable of addition polymerization and polyunsaturated high molecular weight compounds that can be photocrosslinked.

Substances belonging to the most varied classes of compounds have been proposed as photoinitiators for the photopolymerization of unsaturated compounds. It has been proposed to use as photoinitiators, for example, chalcones, aromatic ketones or diketones, multi-nuclear quinones of the anthraquinone or phenanthrenequinone type, benzanthrone derivatives or aza-benzanthrone derivatives, aromatic nitro compounds, heterocyclic six-membered compounds, such as acridines, phenazines, quinoxalines, quinazolines, pyrylium compounds and thia-pyrylium compounds, heterocyclic five-membered compounds, e.g. benzthiozoles, benzoxazole, or benzimidazoles, and oranic dyestuffs, e.g. eosin, methylene blue or fuchsine.

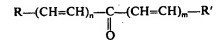
Due to their molecular structure, these photoinitiators very often can be used only for particular layers and substantially lose their effectiveness when used in other polymerizable compositions.

In many cases, it is necessary to use a considerable quantity of the initiator in order to achieve high cross-linking densities, and in these cases the applicability of the initiator is limited by its solubility in the light-sensitive compositions.

Lack of compatibility is frequently observed when the copying composition is

Lack of compatibility is frequently observed when the copying composition is subjected to substantial variations in temperature under unfavorable conditions of storage or transport. Under these conditions, exudation and/or crystallization of the photoinitiator may occur, which result in a loss of light-sensitivity, sometimes considerably impair the adhesion of the light-sensitive layer to a support therefor and substantially detract from the shelf-life of the copying composition.

It has been proposed in German Offenlegungsschrift No. 2060 575, to use unsaturated ketones of the type



as photoinitiators in compositions containing monomers with vinyl or vinylidene groups. The light-sensitivity of layers containing only such compounds is not really satisfactory, even if relatrively large quantities of photoinitiator are used nor does their use in combination with special compounds known to be suitable photoconductors from German Patent No. 1 137 625, e.g. appropriately substituted multi-nuclear heterocyclic compounds having groups displaying an electron-donor

10

5

10

20

35

effect, meet the demands for high light-sensitivity combined with high cross-linking density made on photoresist materials which must be resistant to corrosive electroplating baths.

It is the object of the present invention to provide a photoinitiator system of good compatibility with the other ingredients of the light-sensitive compositions, which is especially suitable for the photopolymerization of low molecular weight monomeric acrylates and alkylacrylates, and which imparts to the composition good light-sensitivity in combination with a high cross-linking density.

The present invention provides a light-sensitive composition comprising at least one liquid or solid ethylenically unsaturated compound having at least two, preferably terminal, double bonds capable of addition polymerization, other than a compound of the formula II, and a photoinitiator system comprising at least one compound of the general Formula I

15 wherein 15 Ro is O, S, or NR.

R₁ denotes hydrogen, a saturated or unsaturated unsubstituted hydrocarbon radical with 1 to 6 carbon atoms, an aminocarbonyl group with from 2 to 11 carbon atoms, an aralkyl group with 7 to 10 carbon atoms, an acyl group with 2 20 to 18 carbon atoms, an amidomethylene group or a polyalkyleneoxide group of the general formula

$$-(C_aH_{2a}-O)_n-C_aH_{2a}-OH$$

or the general formula

$$-(C_aH_{2a}-O)_nC_aH_{2a}-OCH_3$$

25 wherein a=2 to 4 and n=1 to 10, or a saturated or unsaturated hydrocarbon 25 radical with 1 to 6 carbon atoms which is substituted by hydroxyl, alkoxy, alkoxycarbonyl, acyl, acyloxy, and/or halogen, R₂ is hydrogen, an alkoxy group, an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, or halogen, and at least one compound of the general Formula II

wherein

35

 R_3 is an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, R_4 is an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, and

R_s is hydrogen, an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group in which the alkyl group has 1 to 4 carbon atoms, an aryl group with 6 to 12 carbon atoms, or a dialkyl amino styryl group, and wherein is 0 or 1, and, optionally, at least one polymeric binder.

The compounds corresponding to the 6-oxo-anthra(1.9-cd)pyrazole-2(6H) type (Formula I; $R_0=NR_1$) are advantageously substituted in the 2-position (= R_1) by 40 hydrogen, unsubstituted alkyl groups with 1 to 6, preferably 2 to 4 carbon atoms, 40 hydroxyl, alkoxy, alkoxy carbonyl preferably ethoxy carbonyl, acyl or halogen, preferably chlorine or bromine, or by substituted alkyl groups with 1 to 6, preferably 2 to 2 carbon atoms, the numbers 1 to 6 designating the number of carbon atoms arranged in a straight chain in the substituted alkyl group.

Further suitable substituents in the 2-position are: the allyl group, an aralkyl group with 7 to 10 carbon atoms, preferably benzyl or toluyl, or an acyl group with 2 to 18 carbon atoms. Among the acyl groups, acetyl to stearyl, benzoyl, methoxybenzoyl, ethoxy benzoyl, methyl benzoyl, benzsulfonyl, or tosyl are
preferred.
The substituent R ₂ in the six-membered ring of the basic anthracene structure
(Formula I; R ₀ =0, S, NR ₁) may be in the 7, 8, 9, or 10-position, preferably in the

(Formula I; $R_0=0$, S, NR_1) may be in the 7, 8, 9, or 10-position, preferably in the 10-position, and may be hydrogen, halogen, preferably chlorine or bromine, or alkoxy, preferably methoxy or ethoxy, or alkyl with 1 to 6 carbon atoms, preferably methyl or ethyl.

Suitable substituents for R_3 and R_4 in compounds of the type of Formula II are lower unsubstituted alkyl groups with 1 to 6, preferably 1 to 4 carbon atoms, which may be arranged in a straight chain or branched; R_3 and R_4 may be the same or different.

The substituent in $R_{\rm B}$ may be hydrogen, a lower alkyl group with 1 to 6, preferably 1 to 4 carbon atoms, an alkoxy group, preferably methoxy, ethoxy, isopropoxy, propoxy or butoxy, an unsubstituted aryl group with 6 to 12 carbon atoms, preferably phenyl, or a substituted aryl group, preferably tolyl, dialkylaminophenyl, or anisyl, or a dialkylamino styryl group.

As indicated above, x may be 0 or 1, but is preferably 0.

Compounds corresponding to the Formula I, wherein R₀ stands for N—R₁, may contain, for example, any of the following groups as substituents in the 2-position:

$$R_1 = -CH_2 - CH - C_3H_7$$
OH

25
$$-(CH_{2})_{4}-CH_{2}OH$$

$$-CH_{2}-CH_{2}-OCH_{3}$$

$$-CH_{2}-CH_{2}-OC_{2}H_{5}$$

$$-(CH_{2}-CH_{2}-O)_{n}-CH_{2}-CH_{2}OH \text{ and } n = 1-10$$

$$-(CH2-CH2-O)n-CH2-CH2OCH3 and n = 1-10$$
30
$$-CH2-C=C-CH2OH$$

$$CH3 CH3 CH3$$

$$-\begin{bmatrix} CH_{2} & CH_{3} \\ H \end{bmatrix} \qquad \begin{array}{c} CH_{3} \\ -CH_{2} & CH_{2} \\ H \end{bmatrix} \qquad \begin{array}{c} CH_{3} \\ n \cong CH_{2} - C - OCH_{3} \text{ and } n = 1 - 10 \\ H \end{bmatrix}$$

$$R_{1} = -CH_{2} - CH - CH_{2} - 0CO - R_{3}$$
 wherein $R_{3} = H$,
$$OCH_{3},$$

$$OC_{2}H_{5},$$

$$-CO - NH - R_{3}$$

$$CH_{3} \text{ to } C_{4}H_{9}$$
 halogen

5 —CO-NH-R₄ wherein
$$R_4 = CH_3$$
, C_2H_5 to C_9H_{19} ,

-CH₂-CO-NR₅R₆ wherein R₅; $R_6 = H$, CH_3^1 , C_2H_5 ,

wherein
$$R_7 = OCH_3$$
, OC_2H_5 ? halogen

10

15

$$-CH_2-CH=CH-R_8$$
 and $R_8=CH_3$, C_2H_5

$$-CH_2-CO-R_9$$
 and $R_9 = CH_3$, C_2H_5 to C_6H_{13}

$$R_2 = H$$
, OCH_3 , OC_2H_5 or Cl

The following Tables I and II list preferred compounds of the Formulae I and II, respectively:—

TABLE I

No. of the Compound	Substituent R _o	Substituent R ₁	Substituent R ₂
I 1	0	_	. Н
I 2	S	_	· H
Ι 3	NR ₁	н	н

TABLE I — Continued.

No. of the Compound	Substituent R _o	Substituent R ₁	Substituent R ₂
I 4	NR ₁	CO—C ₆ H ₅	Н
I 5	NR,	CO—C ₆ H ₄ ·p-OCH ₃	н
1 6	NR,	CO-C ₁₇ H ₃₅	H
. I 7	NR ₁	COC ₇ H ₁₅	Н
I 8	NR ₁	CO-C ₃ H ₇	H
I 9	NR ₁	CO-C ₂ H ₈	Н
I 10	NR ₁	CO—CH ₃	H
I 11	NR,	SO_2 — C_6H_4 ·p- CH_3	Н
I 12	NR ₁	n-C ₄ H ₉	Н
I 13	NR ₁	i-C₄H ₉	Н
1 14	· NR ₁	Allyl	Н
I 15	NR,	Benzyl	Н
I 16	NR ₁	CH ₂ —COOC ₂ H ₅	Н
Í 17	NR,	CH ₂ —CO—C ₆ H ₆	Н
I 18	NR,	CH ₂ CH(OH)CH ₂ CH ₃	Н
I 19	NR,	Н	OC ₂ H ₅
I 20	NR ₁	CO—C _e H ₅	OC ₂ H ₅
I 21	NR ₁	CO—C ₈ H ₄ p-OCH ₃	OC ₂ H ₅
I 22	NR ₁	CO-C ₁₇ H ₃₅	OC_2H_8
I 23	NR ₁	CO-C,H ₁₅	OC₂H ₅
I 24	NR ₁	CO—C ₂ H ₅	OC₂H₅
I 25	NR ₁	CO—CH ₃	OC ₂ H ₈
I 26	· NR ₁	Benzyl	OC_2H_5
I 27	NR,	CH ₂ —CO—O—C ₂ H ₈	OC ₂ H ₅
I 28	. NR ₁	· CH ₂ —CO—C ₈ H ₈	OC ₂ H ₈
I 29	NR,	CH ₂ —CH(OH)—CH ₂ —CH ₃	OC₂H₅
1 30	NR ₁	н	Cl
I 31	NR ₁	CH2—CH(OH)CH2CH3	Cl
1 32	NR ₁	CH₂—CH(OH)—CH₂Cl	Cl
I 33	NR,	COCH ₃	Cl

10

5

10

TABLE II

No. of the Compound	Substituents R ₃ R ₄		Substituent $R_{\mathfrak{b}}$	x
II 1	CH ₃	CH ₃	p-C ₆ H ₄ (CH ₃) ₂	0
II 2	CH ₃	CH ₃	OCH ₃	0
II 3	CH ₃	CH ₃	OCH₂CH₃	0
II 4	CH ₃	CH ₃	O-i-C ₃ H ₇	0
II 5	CH ₃	CH ₃	OC ₄ H ₉	0
II 6	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0
· II 7	CH ₃	CH ₃	C ₂ H ₅	0
8 II	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇	0
II 9	CH ₃	CH ₃	C_eH_5	0
II 10	CH ₃	CH ₃	Н	0 .
II 11	CH ₃	CH ₃	$CH=CH-C_6H_4-p-N(CH_3)_2$	1
II 12	CH ₃	CH ₃	C _e H ₅	1
II 13	CH ₃	CH ₃	p-C ₆ H ₄ OCH ₃	1
II 14	C_2H_8	C_2H_8	C ₆ H ₅	0
II 15	C ₂ H ₆	C_2H_8	$p-C_8H_4-N-(C_2H_6)_2$. 0

Surprisingly, it has been found that, by combining a compound of the Formula I with a compound of the Formula II a light-sensitivity is achieved which in some cases exceeds the sum of the individual effects of the components used by one order of magnitude or more, as expressed, e.g., by the number of fully reproduced steps of a step wedge. That is to say that, in some cases, a synergistic effect is in operation.

Although all compounds of Formula II contain a p-dialkylaminophenyl group, the presence of this group is not alone sufficient to predict a synergistic effect for compounds of this type.

This is demonstrated by the fact, that the compound I 18, for example, does not form a synergistic photoinitiator combination with the following compounds A, B or C. The effectiveness of the compound I 18 is either not increased by these compounds (A, B), or is even reduced (C):

15 A:
$$CH = CH - CH_3$$
 CH_3

B:
$$CH_3$$
 CH = N CH_3

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

C:
$$\begin{bmatrix} \bigcirc \\ \bigcirc \\ N \\ CH = CH \\ \bigcirc \\ CH_3 \end{bmatrix} \qquad I^{\ominus}$$

Thus, the marked increase in the photoinitiator effect of the compounds of the Formula I when combined with compounds of Formula II is the more surprising. The synergistic effect is very pronounced at all mixing ratios, as can be clearly

seen from Example 4 below. The proportions by weight of the compounds of Formula I and Formula II

used according to the invention may vary within wide limits and preferably range from 2:98 to 98:2. Proportions between 80:20 and 20:80 are more preferred, and within these limits proportions from 40:60 to 60:40.

Examples of suitable polmerisable compounds are, for example, acrylic and methacrylic acid esters, especially the commercially available ones, for example those of diethylene glycol, triethylene glycol, tetraethylene glycol, polyethylene glycol, trimethylolethane and trimethylolpropane; diglycerol diacrylate, guaiacol glycerol ether diacrylate, neopentyl glycol diacrylate, 2,2-dimethylol butanol-(3)diacrylate, unsaturated pentaerythritol esters, as described in U.S. Patent 3,261,686, reaction products of trimethylol-propane, alkylene oxide and acrylic acids or methacrylic acids in accordance with U.S. Patent No. 3,380,831, and acrylates and methacrylates of polyesters containing hydroxy groups. The latter compounds and other compounds suitable for use in the compositions are described in, for example, U.S. Patents Nos. 2,760,863 and 3,060,023.

The compounds containing urethane groups described in German

Offenlegungsschrift No. 2,064,079 and the biuret-group

containing compounds described in German Offenlegungsschrift, No. 2,361,041 are

also examples of suitable polymerisable compounds.

As will be appreciated the present invention is not limited to the use of specific polymerizable compounds; all that is necessary is that the compound be at least twice ethylenically unsaturated and capable of addition polymerization or be a polyunsaturated, high molecular weight compound that is either capable of being photocrosslinked, or capable of addition polymerization with a low molecular weight compound. The following polyunsaturated compounds, for example, are suitable for use in light-sensitive compositions:

Polyvinyl cinnamates and prepolymers of unsaturated esters, e.g. the prepolymer of diallyl isophthalate, or the polymeric allyl imides described in German Offenlegungsschrift No. 2,203,732, and the polyvinyl acetals containing extralinear vinylidene groups according to U.S. Patent No. 2,902,710.

The polymerisable compounds preferably contain small amounts (e.g. 50 to 100 ppm) of an inhibitor in order to prevent thermally induced polymerization.

If the copying compositions according to the invention are to survive extreme conditions of storage without deterioration, the quantity of inhibitor may be increased to about I per cent, calculated on the weight of the polymerisable compound used.

The following compounds may, for example, be used as thermal inhibitors: p-Methoxyphenyl, hydroquinone, alkyl-substituted or aryl-substituted quinones and hydroquinones, tertiary butyl catechol, pyrogallol, copper resinate, naphthyl amine, β -naphthol, copper-(I)-chloride, 2,6-di-tert.-butyl-p-cresol, phenothiazine, pyridine, nitrobenzene, and dinitrobenzene; p-toluquinone, chloroanil and thiazine dyestuffs, for example Thionine Blue G.

The light-sensitive compositions optionally comprise one or more binders, and normally will do so when the polymerisable compound is a liquid, for example solvent-soluble polyamides, polyvinyl acetates, polymethyl(meth)-acrylates, polyvinyl butyrals, cellulose ethers or cellulose esters, polyalkylene ethers, condensation polymers of glycols with dibasic acids, copolymers of styrene and maleic anhydride which are soluble or at least swellable or softenable in alkaline solutions, copolymers of ethylene and maleic anhydride or of alkyl methacrylates

<u> </u>		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
5	2,064,080, terpolymers of styrene, alkyling example as described in German Offenles methyl methacrylate and N-(p-toluene-size).	cribed in German Offenlegungsschrift No. methacrylates, and methacrylic acid, for gungsschrift No. 2,363,806, copolymers of ulfonyl)-carbamic acid-(β-methacryloxy)-erman Offenlegungsschrift No. 2,027,466, sins, and others.	• 5
10	Aqueous alkaline developers are therefore, binders are preferred which aqueous alkaline solutions. Examples of and maleic anhydride and copolymers of terpolymers of styrene, alkyl methacrylat the copolymers described in German Of	preferably used for development and, are either alkali-soluble or softenable in such binders are copolymers of styrene alkyl methacrylate and methacrylic acid, e and methacrylic acid, maleic resins, and	10
15	absorbants, dyestuffs, pigments, color sensitometric regulators, for example, mainvention.	couplers, UV-absorbing substances and ay be included in the compositions of the	15
20 ·	application for which the copying compound taken that the substances added do not a light required for the initiating processensitivity of the copying composition.	dditives are determined by the field of osition is destined. Further, care must be absorb an undue proportion of the actinic as and thus reduce the practical light- le, dibutyl phthalate, diisooctyl adipate,	20
25	nitrate esters, alkyl and aryl phosphate e aliphatic polyols. If good storability at his water-insoluble plasticizers are preferably Adhesion promoters are preferably	esters, chlorinated paraffines, glycols and gh atmospheric moisture is to be ensured,	25
30	are to be used as photoresist materials, been found to be advantageous in such c silanes, nitrogen-containing heterocyclic in U.S. Patents No. 3,645,722, No. 3,6 mercaptans, for example those describ	The following adhesion promoters have cases:— monomeric or polymeric organic compounds, for example those described 522,234 and No. 3,827,908, heterocyclic ded in German Offenlegungsschrift No.	30
35	Offenlegungsschrift No. 2,448,821, and m those described in German Offenlegung Suitable hydrogen donors are, for ether groups or cyclic β-di-carbonyl com	s, for example those described in German ercapto alkanoic acid esters, for example sschrift No. 2,448,850. example, substances containing aliphatic pounds. In some cases, the binder or the le of effecting this function, provided it	35
40	contains a labile hydrogen atom.	vention may comprise dyestuffs and/or to enhance the contrast or to solidify the	40
45	The light-sensitive copying composit U.V. absorbers serving as anti-halation fill described, for example, in German Offe	nlegungsschrift No. 2,243,182. components of the light-sensitive copying ges being by weight and being calculated	45
50	binder:	15—99 per cent	50
	monomer:	1—75 per cent	
	photoinitiator mixture:	0.1—10 per cent	
	hydrogen donor:	0.5—10 per cent	
	plasticizer:	0.0—15 per cent	
55	adhesion promoter:	0.0—15 per cent	55
•	dyestuff or pigment:	0.0—30 per cent.	

п	

		
	For commercial purposes, the light-sensitive copying compositions may be	
•	supplied in the form of solutions or dispersions, i.e. as so-called photoresist	
	lacquers, which the customer himself applies to a particular support — this being	
_	the usual procedure, for example, for chemical milling, for the preparation of	-
5	printed circuits or stencils, or for making printing plates and screen printing	. 5
	stencils — followed by drying, imagewise exposure and development. In this case, the ingredients of the light-sensitive copying composition are dissolved in a suitable	
	solvent. Suitable solvents are, for example, alcohols, ketones, esters, ethers, amides	
	and hydrocarbons. The partial ethers of glycols or of keto-alcohols have proved to	
10	be particularly favorable solvents but the choice of solvent is substantially	10
•	determined by the binder, if any, present in the composition.	
	Alternatively, the light-sensitive copying compositions may be marketed in the	
	form of a solid photopolymerizable layer disposed on a support and may be used as	
	such for the preparation of, for example, printing forms, relief images, etch resists,	
15	stencils, matrices, screen printing forms or single copies. A particularly important	15
	application is as storable pre-sensitized printing plates processable into	
	planographic, relief or intaglio printing formes.	
	The supports are coated with the compositions from appropriate organic	
20 .	solvents or solvent mixtures, using, for example, casting, spraying or immersion	20
20	processes. Suitable supports comprise, for example, magnesium, zinc, copper, mechanically, chemically or electrochemically roughened aluminium, anodized	20
	aluminium, steel, polyester or acetate films, polyamide, e.g., "Perlon" gauze, the	
	surfaces of which may be subjected to a pre-treatment, where necessary. The	
	support may serve either as the final, permanent, support or as an intermediate	
25	support from which the light-sensitive copying composition is transferred, by	25
	lamination, onto the workpiece to be processed. If thick photopolymer layers are	
	to be produced, i.e. of a thickness of several tenths of a millimetre, the copying	
	composition may be kneaded without dissolution, for example in a three-roll mill,	
	and then hydraulically pressed onto the support, for example for one minute at a	20
30	pressure of 30,000 to 50,000 kp and a temperature of 90°C.	30
	If crosslinking is effected solely by polymerization of the ethylenically	
	unsaturated compound(s), it is normally of advantage to protect the lightsensitive copying composition, during exposure, from atmospheric oxygen, because oxygen	
	tends to intercept the radicals forming within the layer and to deactivate them.	
35	Such an exclusion of oxygen may be achieved by providing the light-sensitive layer	35
-	with an oxygen-impermeable barrier layer, as is described, for example, in German	
	Offenlegungsschriften Nos. 1.572.153 and 2.036.585.	•
	If the light-sensitive copying composition contains a high molecular weight	
	compound which is capable of a photochemical crosslinking reaction, so that	40
40 ⁻	crosslinking is not exclusively or predominantly caused by, for example, low	40
	molecular weight acrylates or alkyl acrylates, no such barrier layer is necessary,	
	because in this case photo-crosslinking results in the desired differentiation	
	between exposed and unexposed areas even in the presence of oxygen. Material prepared with the light-sensitive copying compositions according to	
45	the invention may be used, on the one hand, for the preparation of images on	45
	suitable support or receiving sheets, and, on the other hand, for the preparation of	
	relief images which may be used, for example, as printing forms, screens, and	
	photoresists. In addition, it is possible for the light-sensitive copying compositions	
	of the present invention to be used for the preparation of UV-hardening lacquers	
50	which may be used for surface protection, or for the preparation of UV-hardening	50
	printing inks which do not dry physically and do not cross-link chemically, with	
	formation of cross-connections by oxygen action. Drying is by a photochemical	
	process and thus is particularly fast and ecologically safe.	
55	Printing forms, screens, and etch resists may be prepared from appropriate copying materials according to the invention in the usual manner, e.g. after	55
55	exposure to actinic light through a suitable original the non-image areas are	
	removed by treatment with suitable solvents, e.g. aqueous alkaline solutions, in	
	which those areas are soluble but in which the image areas, by virtue of their being	
	hardened by the action of the light, are insoluble.	
60	Alternatively, development may be effected by other methods, utilizing other	60
	physical differences between the hardened image areas and the unhardened non-	
	image areas, for example differences in their melting points, their stickiness, their	
	adhesiveness or their optical transparency.	
	The invention is illustrated by some of the following Examples. Other	
	·	

_		
	Examples are included for comparison purposes. Unless otherwise stated, all quantities are by weight.	
	The relation between parts by weight and parts by volume is the same as that between grams and milliliters.	
5	Example 1.	5
	140.0 p.b.w. of a copolymer of 85.8 p.b.w. of methylmethacrylate and 12.5 p.b.w. of methacrylic acid with an average molecular weight of 35,000 and an acid number of 86,	
	140.0 p.b.w. of pentaerythritol-triacrylate, and	
10	1.5 p.b.w. of tri-[4-(methyl-phenylamino)-phenyl]-methyl acetate	10
	are dissolved in 1400.0 p.b.w. of ethylene glycol monoethyl ether.	
	A series of solutions of the above composition are prepared, and in each case	
	either 7.0 p.b.w. of one initiator, or a mixture of 3.5 p.b.w. of an initiator according	
15	to Formula I and 3.5 p.b.w. of an initiator according to Formula II are added.	15
	The solutions are filtered and then whirler-coated, at 100 revolutions per	
	minute, onto an electrochemically roughened aluminum foil and dried. After drying, the sample plates are so coated with an aqueous solution	
	containing	
20	2.0 p.b.w. of carboxy methyl cellulose,	20
	1.0 p.b.w. of cane sugar,	
	1.0 p.b.w. of saponin, and 0.12 p.b.w. of sorbic acid, in	
	267.0 p.b.w. of water,	
25	that the dry layer weighs about 0.6 g per square meter. Then each sample is	25
	exposed for two minutes under a 21-step half-tone wedge with a density range of	
	0.05—3.05 and density increments of 0.15 (Kodak*: Photographic Step Tablet No. 2). The light source used is an 8,000 W "Xenokop" spot arc lamp (distance: 72 cm).	
	For removal of the non-image areas, the plates are wiped over for 30 seconds	
30	with a developer having a pH of 11.9 and being composed of:	30
	1.5 p.b.w. of sodium metasilicate nonahydrate,	
	0.3 p.b.w. of polyethylene glycol 6000, 0.06 p.b.w. of levulinic acid, and	
	0.03 p.b.w. of strontium hydroxide octahydratė in	
35	100.0 p.b.w. of water	35
	and then rinsed down with water.	
	If the copying layers are processed in this manner, the fully reproduced steps of the Kodak step wedge are a measure for the starter activity of the initiators or	
	initiator mixtures tested, i.e. the higher the number of steps reproduced, the higher	
40	the practical light-sensitivity.	40
	The following Table III lists the number of fully reproduced steps of the step	
	wedge for each of the initiator combinations tested, adjacent partially colored transition steps being disregarded. The light-sensitivities of two adjacent steps of	
	the step wedge differ by a factor of $\sqrt{2}$. Step 0 of the step wedge corresponds to an	
45	optical density of 0.05 (inherent absorption of the film material).	45

^{* &}quot;Kodak is a trade mark

10

	T. Initiators	ABLE III	
Type I	Type II	Test No.	Number of Steps
1 9		1	1
I 14		2	1
I 15		3	· 3
	II 1	4	1
	II 3	. 5	: 0
	II 6	6	0
	II 9	7	0
	II 15	8	1 .
1 9	II 1	9	7
· I 9	II 3	. 10	8
I 9	II .6	11	9
I 9	II 9	12	6
I 9	II 15	. 13	3
I 14	II 1	14	6
I 14	II 3	15	10
I 14	. II 6	16	10
I 14	II 9	17	7
I 14	II 15	18	. 5
I 15	II 1	19	8
I 15	II 3	20	8
I 15	II 6	21	8
I 15	11 9	22	9
I 15	II 15	23	4

Example 2.

This example shows the influence of different compounds of Formula II on a specific compound of Formula I (Compound No. I 18).

140.0 p.b.w. of a copolymer of 85 p.b.w. of methyl methacrylate and 15 p.b.w. of methacrylic acid with an average molecular weight of 43,000 and an acid number of 86,

140.0 p.b.w. of trimethylol ethane triacrylate, and

1.5 p.b.w. of a blue azo dyestuff, obtained by coupling 2,4-dinitro-6-chlorobenzene-diazonium salt with 2-methoxy-5-acetylamino-N-cyano-ethyl-N-hydroxy-ethyl aniline. hydroxy-ethyl aniline,

are dissolved in

5

10

1400.0 p.b.w. of ethylene glycol monoethyl ether.

A series of such solutions are prepared and to each of them either 5.0 p.b.w. of

15

5

10

15

one initiator, or 2.5 p.b.w. of the initiator corresponding to Formula I 18 and 2.5 p.b.w. of one of the initiators corresponding to Formula II are added.

The solutions are filtered and whirler-coated, at 100 revolutions per minute,

onto an electrochemically roughened and anodized aluminum foil.

The dried samples are coated with a solution of 5

3.5 p.b.w. of polyvinyl alcohol and 1.0 p.b.w. of sodium lauryl-ether-sulfate in

96.5 p.b.w. of water which has a viscosity of about 16 cp and are then dried. Further processing is as described in Example 1. Table IV indicates the relative light-sensitivities of the 10 samples obtained.

TABLE IV

	Initiators		
Type I	Type II	Test No.	Number of Steps
I 18		24	1
	II 14	25	0
	II 11	26	0
	II 2	27	no image
	II 15	28	. 0
	II 12	29	0
	II 13	30	0
	II 6	31	0
I 18	II 14	32	7.
1 18	II 11	33	4
I 18	· II 2	34	12
I 18	II 15	.35	8
I 18	II 12	. 36	5
I 18	II 13	37	6
I 18	II 6	38	11

Example 3.

This example serves to show the influence of one initiator compound of Formula II upon different initiator compounds of Formula I.

The tests were carried out analogously to Example 2. Several compounds were used as initiators corresponding to Formula I, and the Initiator of Formula II was the compound numbered II 1.

The results are listed in the following Table V.

10

· 15

	* . * . *	T	ABLE V	
Type I	Initiators T	ype II	Test No.	Number of Steps
I 1			. 39	1
I 9			40	5
I 17			41	4
I 18			42	1
I 28			43	0
		II 1	44	1
I 1		II 1	45	10
I 9		II 1	46	12
- I 17		II 1	47	12
I 18		Ii 1	48	11
I 28	•	II 1	49	8

Example 4.

This example shows how wide the limits in which the mixing ratio of the two components of the initiator system may be varied without losing its synergistic effect.

140.0 p.b.w. of a copolymer of 85 p.b.w. of methyl methacrylate and 15 p.b.w. of methacrylic acid with an approx. average molecular weight of 43,000, 140.0 p.b.w. of trimethylol ethane triacrylate, and

1.5 p.b.w. of the blue dyestuff used in Example 2

are dissolved in 1400.0 p.b.w. of ethylene glycol monoethyl ether.

A series of such solutions are mixed in each case either with 5.0 parts by weight of the initiator numbered I 1 or the initiator numbered II 1, or with 5.0 parts by weight of a mixture of these two initiators. weight of a mixture of these two initiators.

The tests are carried out exactly as the tests described in Examples 2 and 3. The results are listed in the following Table VI.

TABLE VI

Initia Type I	ators Type II	Test No.	Number of Steps
5.0 p.b.w.		39	1
4.0 p.b.w.	1.0 p.b.w.	50	· 8
3.0 p.b.w.	2.0 p.b.w.	51	9
2.5 p.b.w.	2.5 p.b.w.	45	10
2.0 p.b.w.	3.0 p.b.w.	52	11
1.0 p.b.w.	4.0 p.b.w.	53	10
0.5 p.b.w.	4.5 p.b.w.	. 54	9
0.25 p.b.w.	4.75 p.b.w.	55	8
	5.0 p.b.w.	44	1

5

10

15

10

5

10

Example 5.

In this example, compounds according to Formula I carrying different

substituents in the 10-position are compared.

140.0 p.b.w. of a copolymer of 87.5 p.b.w. of methyl methacrylate and 12.5 p.b.w. of methacrylic acid with an average molecular weight of 35,000, 140.0 p.b.w. of trimethylol ethane triacrylate, and 1.5 p.b.w. of the blue dyestuff described in Ex. 2

are dissolved in

1400.0 p.b.w. of ethyleneglycol monoethyl ether.

A series of such solutions are mixed either with 5.0 p.b.w. of one initiator, or

with 2.5 p.b.w. each of two initiators.

The samples are evaluated as in Example 1 and the results are listed in the following Table VII.

TABLE VII

Initia Type I	tors Type II	Test No.	Number of Steps
I 18		56	1
I 18	II 1	57	9
I 29		58	no image
I 29	II 1	59	4
I 31		60	1
I 31	II 1	61	6
	II 1	62	. 1

This example serves to illustrate that even in light-sensitive copying compositions containing multiply unsaturated high molecular weight compounds the synergistic effect of the initiator systems according to the present invention is fully effective. A series of solutions are prepared comprising 360.0 p.b.w. of diallyl isophthalate prepolymer and 90.0 p.b.w. of pentaerythritol triacrylate in 2900.0 p.b.w. of 2-methyl-2-methoxypentanone-4. Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or	15
the synergistic effect of the initiator systems according to the present invention is fully effective. A series of solutions are prepared comprising 360.0 p.b.w. of diallyl isophthalate prepolymer and 90.0 p.b.w. of pentaerythritol triacrylate in 2900.0 p.b.w. of 2-methyl-2-methoxypentanone-4. Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
fully effective. A series of solutions are prepared comprising 360.0 p.b.w. of diallyl isophthalate prepolymer and 90.0 p.b.w. of pentaerythritol triacrylate in 2900.0 p.b.w. of 2-methyl-2-methoxypentanone-4. Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
A series of solutions are prepared comprising 360.0 p.b.w. of diallyl isophthalate prepolymer and 90.0 p.b.w. of pentaerythritol triacrylate in 2900.0 p.b.w. of 2-methyl-2-methoxypentanone-4. Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
360.0 p.b.w. of diallyl isophthalate prepolymer and 90.0 p.b.w. of pentaerythritol triacrylate in 2900.0 p.b.w. of 2-methyl-2-methoxypentanone-4. Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
90.0 p.b.w. of pentaerythritol triacrylate in 2900.0 p.b.w. of 2-methyl-2-methoxypentanone-4. Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	20
2900.0 p.b.w. of 2-methyl-2-methoxypentanone-4. Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
Each of these solutions is mixed either with 16.0 p.b.w. of a single initiator, or with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
with 8.0 p.b.w. each of the two initiators of Formula I and Formula II to be used in mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
mixture, and the solutions are then agitated until the solid substances have completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	
completely dissolved. The solutions are filtered and whirler-coated, at 100	25
revolutions per minute, onto a mechanically roughened aluminum foil. The coated	
aluminum foils are dried for 15 minutes at 50°C, and are then exposed in a vacuum	
frame under a 21-step half-tone step wedge (Kodak: Photographic Step Tablet No.	10
2), using an 8000 W xenon spot arc lamp from a distance of 72 cm.	
After exposure, the samples are bathed for 60 seconds in 1.1.1-trichloroethane	
and then sprayed with clean solvent. The plates are then treated for 45 seconds,	
with the aid of a cotton pad, with the etching solution described in German Offen-	
regularisation 140, 1,540,200 and comprising.	15
80.0 p.b.v of gum arabic (14°Be),	
12.0 p.b.v. of phosphoric acid (85%)	
0.2 p.b.v. hydrofluoric acid (50%),	
40 0.5 p.b.v. of H_2O_2 (30%), and 7.3 p.b.v. of water.	_
The image areas are then inked up with greasy ink. The relative light-	0
sensitivites are compared in the same manner as described in Example 1.	

The results of the evaluation are listed in the following Table VIII.

	TABL	E VIII	
Type I	Initiators Type II	Test No.	· Number of Steps
	II i (8.0 p.b.w.)	. 63	8
•	II 1 (16.0 p.b.w.)	. 64	8
I 2		65	4
I 2 ·	II 1	66	13
I 4		67	7
1 .4	II 1	68	. 14
I 6	•	69	6
Ι6.	II i	70	15
· 17		71	5
I 7	II 1	72	13
I 8	• • •	73 ·	8
I 8	II 1	74	- 13
I 9	·	75	8
I 9	II 1	76	15
I 12	: · · ·	. 77	3
I 12	II 1	78	14
· I 13		. 79	3
, I 13	II 1 -	80	13
I 15		81	8
I 15	II 1	82	15
I 16		83	7
I 16	П 1	84	16
I 17	•	85	7
I 17	. П 1	86	15
I 24	•	87	3
I 24	II 1	88	13
I 29		89	3
I 29	II t	90	13
I 30		91	
I 30	II 1	92	14 .
1 33		93	6
1 33	II I	94	16

and the solution is applied to a "Nylon" fabric (about 80 meshes per centimeter) and dried. The coated fabric is image-wise exposed for 4 minutes under a positive

original, using an 8 kW xenon lamp at a distance of 72 cm, and the resulting image

is developed with acetone. A useful silk screen is thus obtained.

60

are dissolved in

60

1400.0 p.b.w. of methyl ethyl ketone,

15

20

30

35

40

45

wherein

Ro is O, S or NR,

R, denotes hydrogen, a saturated or unsaturated unsubstituted hydrocarbon radical with 1 to 6 carbon atoms, an aralkyl group with 7 to 10 carbon atoms, an acyl group with 2 to 18 carbon atoms, an amidomethylene group, an aminocarbonyl group with from 2 to 11 carbon atoms, a polyalkyleneoxide group of the general formula

 $-(C_aH_{2a}-O)_n-C_aH_{2a}-OH$

10 or the general formula

10

5

$$-(C_8H_{28}-O)_0-C_8H_{28}-OCH_3$$

wherein a=2 to 4 and n=1 to 10, or a saturated or unsaturated hydrocarbon radical with 1 to 6 carbon atoms which is substituted by hydroxyl, alkoxy, alkoxycarbonyl, acyl, acyloxy, and/or halogen,

is hydrogen, an alkoxy group, an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, or halogen, and

15

at least one compound of the general Formula II

$$R_3$$
 R_4
 $N \longrightarrow (CH=CH)_x - C_1 - R_5$
 $N \longrightarrow (CH=CH)_x - C_1 - R_5$

wherein

R₃ is an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, R₄ is an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, and

20

is hydrogen, an alkyl group with 1 to 6 carbon atoms, an alkoxy group in which the alkyl group has 1 to 4 carbon atoms, an aryl group with 6 to 12 carbon atoms, or a dialkyl amino styryl group, and wherein

25 is 0 or 1.

25

and optionally, at least one polymeric binder. 2. A composition as claimed in claim 1, wherein the double bonds in at least one ethylenically unsaturated compound are terminal double bonds.

3. A composition as claimed in claim 1 or claim 2 wherein the initiator comprises at least one of the specific compounds of the general formula I mentioned herein.

30

4. A composition as claimed in any one of claims 1 to 3 wherein the initiator comprises at least one of the specific compounds of the general formula II mentioned herein.

5. A composition as claimed in any one of claims 1 to 4 wherein the compounds of the general formula I and general formula II are present in a weight ratio of from 2:98 to 98:2.

35

40

45

6. A composition as claimed in any one of claims 1 to 5 comprising, as a polymerisable compound, an acrylic or methacrylic acid ester.

7. A composition as claimed in claim 6 comprising at least one of the acrylic or methacrylic esters specified herein.

8. A composition as claimed in any one of claims 1 to 7 comprising, as a

polymerisable compound, a high molecular weight, polyunsaturated, polymerisable

9. A composition as claimed in any one of claims 1 to 8 which contains a polymeric binder which is softenable or soluble at room temperature in an aqueous alkaline solution.

ABEL & IMRAY, Chartered Patent Agents, Northumberland House, 303—306, High Holborn, London WCIV 7LH.

22. An article as claimed in claim 20 which is a printed circuit board.

Printed for Her Majesty's Stationery Office by the Courier Press, Leamington Spa, 1980. Published by the Patent Office, 25 Southampton Buildings, London, WC2A 1AY, from which copies may be obtained.